PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGE Internationales Büro



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation ⁵: C07D 493/04, C12P 17/18
A01N 43/90, A61K 31/425
// (C07D 493/04, 313:00, 303:00)
(C12P 17/18, C12R 1:00)

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 93/10121

A1

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum:

27. Mai 1993 (27.05.93)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP92/02656

(22) Internationales Anmeldedatum:

19. November 1992 (19.11.92)

(30) Prioritätsdaten:

P 41 38 042.8

19. November 1991 (19.11.91) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): GE-SELLSCHAFT FÜR BIOTECHNOLOGISCHE FOR-SCHUNG MBH (GBF) [DE/DE]; Mascheroder Weg 1, D-3300 Braunschweig (DE). CIBA-GEIGY AG [CH/CH]; Klybeckstr. 141, CH-4002 Basel (CH).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HÖFLE, Gerhard [DE/DE]; BEDORF, Norbert [DE/DE]; GERTH, Klaus [DE/DE]; REICHENBACH, Hans [DE/DE]; Mascheroder Weg 1, D-3300 Braunschweig (DE).

(74) Anwälte: BOETERS, Hans, D. usw.; Bereiteranger 15, D-8000 München 90 (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, CA, FI, HU, JP, KR, NO, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: EPOTHILONES, PROCESS FOR PREPARING THE SAME AND THEIR USE AS MEDICAMENTS AND AS PLANT PROTECTING AGENTS

(54) Bezeichnung: EPOTHILONE, DEREN HERSTELLUNGSVERFAHREN UND IHRE VERWENDUNG ALS ARZNEI-MITTEL UND PFLANZENSCHÜTZENDE MITTEL

(57) Abstract

Epothilones having general formula (I), a process for preparing the same and epothilone-containing agents are disclosed.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft Epothilone der allgemeinen Formel (I). Herstellungsverfahren sowie Epothilone enthaltende Mittel.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfhögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT AU BB BE BF BG BJ BCA CF CCH CCM CS CZ DE DK EFI	Österreich Australien Barbados Belgien Burkina Faso Bulgarien Benin Brasilien Kanada Zentrale Afrikanische Republik Kongo Schweiz Cöte d'Ivoire Kamerun Tschechoslowakei Tschechischen Republik Deutschland Dänemark Spanien Finnland	FR GA GB GN GR HU IE IT JP KP KR KZ LI LK LU MC MG MI MN	Frankreich Gabon Vereinigtes Königreich Guinea Griechenland Ungarn Irland Italien Japan Demokratische Volksrepublik Korea Republik Korea Kasachstan Liechtenstein Sri Lanka Luxemburg Monaco Madagaskar Mali Mongolei	MR MW NL NO NZ PL PT RO RU SD SE SK SN TD TG UA US VN	Mauritanien Malawi Niederlande Norwegen Neuszeland Polen Portugal Rumänien Russische Föderation Sudan Schweden Slowakischen Republik Senegal Soviet Union Tischad Togo Ukraine Vereinigte Staaten von Amerika Vietnam
---	---	--	---	---	---

EPOTHILONE, DEREN HERSTELLUNGSVERFAHREN UND IHRE VERWENDUNG ALS ARZNEIMITTEL UND PFLANZENSCHUTZENDE MITTEL

Die Erfindung betrifft Epothilone der folgenden allgemeinen Formel:

worin R¹ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkanoyl, Li⁺, K⁺, Na⁺, 1/2 Mg²⁺ oder 1/2 Ca²⁺ bedeutet und R² Wasserstoff oder eine Methylgruppe darstellt.

Ferner betrifft die Erfindung ein Epothilon, gekennzeichnet durch einen oder mehrere der folgenden Parameter:

¹ H-NMR-Daten			13C-NMR-Da	¹³ C-NMR-Daten	
Atom			Atom		
2a	2,4	dd	1	170,5	
2b	2,52	dd	2	39,1	
3	4,19	dd	3	73,2	
6	3,2	m	4	53,0	
7	3,78	ad	5	219,9	
8	1,73	m	6	43,5	
9a	1,4	m	7	74,7	
9b	1,52	m	8	36,4	
10a	1,4	m	9	30,7	
10b	1,4	m	10	23,6	
11a	1,42	m	11	27,6	
11b	1,7	m	12	57,4	
12	2,9	ddd	13	54,6	
13	3,01	ddd	14	31,7	
14a	1,85	ddd	15	76,8	
14b	2,11	ddd	16	137,4	
15	5,41	dd	17	120,1	
17	6,6	s	18	152,1	
19	6,99	s	19	116,3	
21*	1,08	s	20	165,0	
22*	1,35	s	21*	20,4	
23	1,15	d	22*	21,6	
24	0,93	đ	23	14,1	
25	2,05	s	24	17,1	
26	2,69	s	25	15,6	
		_	26	19,1	

^{*)} Zuordnung vertauschbar

C₂₆H₃₉NO₆S [493]

FAB-MS (neg. lonen): 492.25 für (M - H)

UV (MeOH) λ_{max} (log ϵ) = 210 (4.17); 249 (3.97)

IR Film auf Irtran:

v: 3429; 2966; 2937; 1737; 1691; 1463; 1374; 1295; 1257; 1185; 1150; 1087; 1029; 1014; 979 cm⁻¹

DC: $R_F = 0.75$

DC-Alufolie 60 F₂₅₄, Merck; Laufmittel:

Dichlormethan/Methanol = 90:10

Detektion:

1. UV-Löschung bei 254 nm

2. Ansprühen mit Vanillin/Schwefelsäure-Reagenz und erhitzen auf 120 °C,

braune Anfärbung

HPLC: $R_t = 5.4 \text{ min}$

Säule: 4 x 250 mm Lichrosorb RP-18 7 µm, Merck;

Fluß: 1,5 ml/min; Laufmittel: Methanol/Wasser = 65 : 35

Detektor: UV 254 nm

Des weiteren betrifft die Erfindung ein Epothilon, gekennzeichnet durch einen oder mehrere der folgenden Parameter:

¹ H-NMR-Daten			13C-NMR-Da	¹³ C-NMR-Daten		
Atom			Atom			
2a	2,22	dd	1	170,5		
2b	2,53	dd	2	39,4		
3	4,24	dd	3	72,9		
6	3,28	m	4	53,2		
7	3,75	dd	5	219,8		
8	1,73	m	6	43,1		
9a	1,4	m	7	74,3		
9b	1,5	m	8	36,.6		
10a	1,4	m	9	30,9		
10b	1,4	m ·	10	22,5		
11a	1,42	m	11	32,3		
11b	1,7	m	12	61,3		
12	-		13	61,7		
13	2,8	dd	14	32,4		
14a	1,9	ddd	15	76,9		
14b	2,1	ddd	16	137,5	-	
15	5,41	dd	17	120,0		
17	6,6	s	18	152,1		
19	6,99	s	19	116,2		
21*	1,05	s	20	165,1		
22*	1,36	s	21*	19,7		
23	1,15	đ	22*	21,5		
24	0,92	ď	23	13,7		
25	2,05	s	24	17,1		
26	2,69	s·	25	15,7		
27	1,28	s	26	19,0	$(R^1 = CH_3)$	

^{*)} Zuordnung vertauschbar

C₂₇H₄₁NO₆S [507]

FAB-MS (neg. lonen): 506.25 für (M - H)

UV (MeOH) λ_{max} (log ϵ) = 210 (4.17); 249 (3.97)

IR Film auf Irtran:

v = 3400; 2958; 2931; 2875; 1735; 1689; 1629; 1609; 1463; 1378; 1250; 1149; 1049; 977 cm⁻¹

DC: $R_F = 0.75$

DC-Alufolie 60 F₂₅₄, Merck; Laufmittel:

Dichlormethan/Methanol = 90:10

Detektion: 1. UV-Löschung bei 254 nm

2. Ansprühen mit Vanillin/Schwefelsäure-Reagenz und erhitzt auf 120 °C,

braune Anfärbung

HPLC: $R_t = 6.3 \text{ min}$

Säule: 4 x 250 mm Lichrosorb RP-18 7 µm, Merck;

Fluß: 1,5 ml/min; Laufmittel: Methanol/Wasser = 65:35

Detektor: UV 254 nm

Besonders bevorzugt sind Epothilone mit der folgenden Strukturformel:

worin R² Wasserstoff oder Methyl bedeutet. (Das Kohlenstoffatom der Methylgruppe wird als C27 bezeichnet). Ferner betrifft die Erfindung ein Verfahren zum Gewinnen von Epothilonen, insbesondere der vorstehend charakterisierten Epothilone, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man den Stamm So ce90 DSM 6773

- in einem Kohlenstoffquellen, Stickstoffquellen und Mineralsalze enthaltenden Medium kultiviert,
- entweder w\u00e4hrend der Kultivierung des Stammes oder anschlie\u00dfend ein Adsorberharz zusetzt,
- die Fermenterbrühe abtrennt,
- die Epothilone aus dem Adsorberharz eluiert und
- die Eluate direkt oder über weitere Reinigungsschritte von dem/den Lösungsmittel(n) befreit,
- und gegebenenfalls über Hochdruck/Niederdruckchromatographie und/oder
 Umkristallisation die verschiedenen Epothilone aufreinigt und voneinander trennt.

Gegebenenfalls können die so gewonnenen Epothilone mit gängigen chemischen Verfahren weiter umgesetzt werden, z.B. mit Basen in die Alkali- und Erdalkalisalze überführt und gegebenenfalls weiter zu Ethern umgesetzt werden, oder sie können mit organischen Säuren in die entsprechenden Ester überführt werden.

Ferner betrifft die Erfindung ein Mittel für den Pflanzenschutz in Landwirtschaft, Forstwirtschaft und/oder Gartenbau, bestehend aus einem oder mehreren der vorstehend aufgeführten Epothilone oder eines oder mehrere dieser Epothilone enthaltend, gegebenenfalls neben einem oder mehreren üblichen Träger(n) und/oder Verdünnungsmittel(n).

Schließlich betrifft die Erfindung ein therapeutisches Mittel, das insbesondere cytotoxische Aktivitäten entwickeln und/oder Immunsuppression bewirken kann, bestehend aus einem oder mehreren der vorstehend aufgeführten Epothilone oder eines oder mehrere dieser Epothilone enthaltend, gegebenenfalls neben einem oder mehreren üblichen Träger(n) und/oder Verdünnungsmittel(n).

- Administrationsform: oral

- Dosis 0.5 bis 200 mg für einen Menschen mit 70 kg Normalgewicht

- Verwendungszweck: Antitumor

Im folgenden wird die Erfindung anhand von Beispielen und experimentellen Daten näher erläutert.

Produktionsstamm

Stamm So ce90 wurde im Juli 1985 an der Gesellschaft für Biotechnologische Forschung (GBF) aus einer Bodenprobe von den Ufern des Zambesi, im südlichen Afrika, isoliert. Der Stamm ist bei der Deutschen Sammlung von Mikroorganismen (DSM) unter Nr. 6773 hinterlegt.

Stammkultur und morphologische Beschreibung: Der Stamm wächst auf Cellulose als einziger Kohlenstoff- und Energiequelle mit KNO $_3$ als einzige Stickstoffquelle, z.B. auf Filterpapier über ST21 Mineralsalzagar (0.1% KNO $_3$; 0.1% MgSO $_4$ x 7 H $_2$ O; 0.1% CaCl $_2$ x 2 H $_2$ O; 0.1% K $_2$ HPO $_4$; 0.01% MnSO $_4$ x 7 H $_2$ O; 0.02% FeCl $_3$; 0.002% Hefeextrakt; Standard-Spurenelementlösung; 1% Agar). Auf diesem Medium werden dunkelrotbraune bis schwarzbraune Fruchtkörper gebildet, bestehend aus kleinen Sporangiolen (etwa 15 bis 30 μ m Durchmesser) in mehr oder weniger großen dichten Haufen und Paketen.

Der Stamm wächst sehr gut mit Glucose und KNO $_3$, z.B. auf CA2-Agar (Grundmedium: 1.5 g Agar in 92 ml Aqua dest.; Stammlösung 1: 7.5% KNO $_3$, 7.5% K $_2$ HPO $_4$ in Aqua dest.; Stammlösung 2: 1.5% MgSO $_4$ x 7 H $_2$ O in Aqua dest.; Stammlösung 3: 0.2% CaCl $_2$ x 2 H $_2$ O, 0.15% FeCl $_3$ in Aqua dest.; Stammlösung 4: 20% Glucose in Aqua dest. Die Stammlösungen werden durch Autoklavieren sterilisiert. Je 1 ml der Lösungen 1 bis 3, sowie 5 ml der Lösung 4 werden dem Grundmedium zugegeben, ebenso eine geeignete Menge einer Spurenelementlösung).

Die vegetativen Stäbchen haben die für *Sorangium* typische Form (relativ derbe, im Phasenkontrastmikroskop dunkle, zylindrische Stäbchen mit breit abgerundeten Enden, im Mittel 3 - 6 μm lang und 1 μm dick). Nach längerer Adaptation an das Wachstum in Flüssigmedien wächst der Stamm in homogener Zellsuspension.

Der Stamm So ce90 produziert chemisch nahe verwandte Verbindungen, die antibiotische Aktivität besitzen. Insbesondere sind diese Verbindungen cytotoxisch sowie antifungal wirksam. Hervorzuheben ist z.B. die Hemmung von *Mucor hiemalis*.

Produktion der biologisch aktiven Verbindungen:

Die Verbindungen werden während der logarithmischen bis hin zur stationären Wachstumsphase produziert. Eine typische Fermentation verläuft folgendermaßen: Ein 100 I-Fermenter wird mit 60 I Medium (0.8% Stärke; 0.2% Glucose; 0.2% Soyamehl; 0.2% Hefeextrakt; 0.1% CaCl₂ x 2 H₂O; 0.1% MgSO₄ x 7 H₂O; 8 mg/l Fe-EDTA; pH 7.4) gefüllt. Beimpft wird mit 10 I einer im gleichen Medium jedoch zusätzlich mit 50 mM HEPES-Puffer pH 7.4 in Schüttelkolben angezogenen Vorkultur (160 upm, 30 °C). Fermentiert wird bei 32 °C mit einer Rührgeschwindigkeit von 500 upm und einer Belüftung von 0.2. NL pro m³ und Std, der pH Wert wird durch Zugabe von KOH bei 7.4 gehalten. Die Fermentation dauert 7 - 10 Tage. Die gebildeten aktiven Verbindungen befinden sich teils im Überstand und teils in den Zellen.

Alternativ dazu kann in Gegenwart von Adsorberharzen (z.B. XAD-1180, Rohm und Haas, 2 - 5 %) fermentiert werden.

Isolierung von Epothilon A und B

Während der Fermentation von Sorangium cellulosum So ce90 (z.B. 70 l Fermentationsvolumen) in Gegenwart eines Adsorberharzes (z.B.: XAD-1180, Röhm und Haas, 2 % v/v) werden die gebildeten Antibiotika Epothilon A (Abb. 1) und B (Abb. 2) vollständig an das Harz gebunden. Nach Abtrennung der Kulturbrühe (z.B. durch Absieben in einem Prozeßfilter) wird das Harz mit 3 Bettvolumen Wasser gewaschen und mit 4 Bettvolumen Methanol eluiert. Die vereinigten Eluate werden im Vakuum bis auf den Wassergehalt eingeengt und dreimal mit je 0.2 l Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten Ethylacetatextrakte werden zur Trockne eingeengt (ca. 40 g Trockengewicht).

- 9 -

Der Rohextrakt wird in 50 ml Methanol aufgenommen und an Lichroprep RP-18 25-40 μm (Säule: 400 x 100 mm; Fluß: 200 ml/min; Merck Prepbar) isokratisch mit Methanol/Wasser 6/4 chromatographiert. Die Epothilone enthaltenden Fraktionen (R ca. 95 - 125 min) werden durch RP-18 Niederdruckchromatographie aufgereinigt. (Säule 400 x 60; HD-Sil-18-20-60, Labomatic; Laufmittel: Methanol/Wasser 65/35; Fluß 25 ml/min; Rt Epothilon A: 140 - 165 min; Rt Epothilon B: 170 - 195 min).

Die Feinreinigung der Epothilone erfolgt durch Kristallisation aus

1. Epothilon A:

Toluoi/Ethylacetat = 3:2

2. Epothilon B:

Ethylacetat

Epothilon A

C₂₆H₃₉NO₆S [493]

FAB-MS (neg. lonen): 492.25 für (M - H)

¹H-NMR-Daten s. Tab. 1

¹³C-NMR-Daten s. Tab. 2

UV (MeOH) λ_{max} (log ϵ) = 210 (4.17); 249 (3.97)

IR Film auf Irtran:

v: 3429; 2966; 2937; 1737; 1691; 1463; 1374; 1295; 1257; 1185; 1150; 1087; 1029; 1014; 979 cm⁻¹

DC: $R_F = 0.75$

-DC-Alufolie 60 F₂₅₄, Merck; Laufmittel:

Dichlormethan/Methanol = 90:10

Detektion:

- 1. UV-Löschung bei 254 nm
- Ansprühen mit Vanillin/Schwefelsäure-Reagenz und erhitzen auf 120 °C, braune Anfärbung

HPLC: $R_1 = 5.4$ min

Säule: 4 x 250 mm Lichrosorb RP-18 7 µm, Merck;

Fluß: 1.5 ml/min; Laufmittel: Methanol/Wasser = 65 : 35

Detektor: UV 254 nm

Ep thil n B

C₂₇H₄₁NO₆S [507]

FAB-MS (neg. lonen): 506.25 für (M - H)

¹H-NMR-Daten s. Tab. 1

13C-NMR-Daten s. Tab. 2

UV (MeOH) λ_{max} (log ϵ) = 210 (4.17); 249 (3.97)

IR Film auf Irtran:

v = 3400; 2958; 2931; 2875; 1735; 1689; 1629; 1609; 1463; 1378; 1250; 1149; 1049; 977 cm⁻¹

DC: $R_F = 0.75$

DC-Alufolie 60 F₂₅₄, Merck; Laufmittel:

Dichlormethan/Methanol = 90:10

Detektion:

1. UV-Löschung bei 254 nm

2. Ansprühen mit Vanillin/Schwefelsäure-Reagenz und erhitzt auf 120 °C,

braune Anfärbung

HPLC: $R_t = 6.3 \text{ min}$

Säule: 4 x 250 mm Lichrosorb RP-18 7 μm, Merck;

Fluß: 1,5 ml/min; Laufmittel: Methanol/Wasser = 65 : 35

Detektor: UV 254 nm

Tabell 1

¹ H-NMR-Daten der Epothilone A und B					
Atom	А		В		
2a 2b 3 6	2,4 2,52 4,19 3,2	dd dd dd m	2,22 2,53 4,24 3,28	dd dd dd m	
7 8 9a 9b 10a 10b 11a 11b 12 13	3,78 1,73 1,4 1,52 1,4 1,4 1,42 1,7 2,9 3,01 1,85	dd m m m m m ddd ddd	3,75 1,73 1,4 1,5 1,4 1,4 1,42 1,7 - 2,8 1,9	dd m m m m m m dd ddd	
14b 15 17 19 21 22 23 24 25 26	2,11 5,41 6,6 6,99 1,08 1,35 1,15 0,93 2,05 2,69	ddd dd s s s d d s	2,1 5,41 6,6 6,99 1,05 1,36 1,15 0,92 2,05 2,69 1,28	ddd dd s s s a d s s s	

^{*)} Zuordnung vertauschbar

Tabelle 2

13C-NMR-D	13C-NMR-Daten der Epothilone A und B				
Atom	А	В			
1	170,5	170,5			
2	39,1	39,4			
3	73,2	72,9			
4	53,0	53,2			
5	219,9	219,8			
6	43,5	43,1			
7	74,7	74,3			
8	36,4	36,6			
9	30,7	30,9			
10	23,6	22,5			
11	27,6	32,3			
12	57,4	61,3			
13	54,6	61,7			
14	31,7	32,4			
15	76,8	76,9			
16	137,4	137,5			
17	120,1	120,0			
18	152,1	152,1			
19	116,3	116,2			
20	165,0	165,1			
21.	20,4	19,7			
22*	21,6	21,5			
23	14,1	13,7			
24	17,1	17,1			
25	15,6	15,7			
26	19,1	19,0			
27		22,7			

^{*)} Zuordnung vertauschbar

Anw ndungsb ispiel

Nach bekannten Methoden (T. Meyer, U. Renegass, D. Fabbro, E. Alteri, J. Rösel, M. Müller, G. Caravatti & A. Matter: A derivative of staurosporine (CGP 41 251) shows selectivity for protein kinase C inhibition and in vitro anti-proliferative as well as in vivo anti-tumor activity. Int. J. Cancer 1989, 43, 851-6) wird Epothilon A auf die Hemmung der T-24 Zellinie untersucht. Es wird ein IC₅₀ Wert von < 0.05 µM ermittelt.

Pat ntansprüche

1. Epothilone der allgemeinen Formel:

worin R¹ Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Acyl, Li⁺, K⁺, Na⁺, 1/2 Mg²⁺ oder 1/2 Ca²⁺ bedeutet und R² Wasserstoff oder eine Methylgruppe darstellt.

worin R² Wasserstoff oder Methyl ist.

3. Epothilon, gekennzeichnet durch einen oder mehrere der folgenden Parameter:

¹ H-NMR-Daten			¹³ C-NMR-D	¹³ C-NMR-Daten		
Atom			Atom	~		
2a	2,4	dd	1	170,5		
2b	2,52	dd	2	39,1		
3	4,19	dd	3	73,2		
6	3,2	m	4	53,0		
7	3,78	dd	5	219,9		
8	1,73	m	6	43,5		
9a	1,4	m	7	74,7		
9b	1,52	m	8	36,4		
10a	1,4	m	9	30,7		
10b	1,4	m	10	23,6		
11a	1,42	m	11	27,6		
11b	1,7	m	12	57,4		
12	2,9	dad	13	54,6		
13	3,01	ddd	14	31,7		
14a	1,85	ddd	15	76,8		
14b	2,11	ddd	16	137,4		
15	5,41	dd	17	120,1		
17	6,6	s	18	152,1		
19	6,99	s	19	116,3		
21*	1,08	s	20	165,0		
22*	1,35	s	21*	20,4		
23	1,15	d	22*	21,6		
24	0,93	đ	23	14,1		
25	2,05	s	24	17,1		
26	2,69	s .	25	15,6		
			26	19,1		

^{*)} Zuordnung vertauschbar

C₂₆H₃₉NO₆S [493]

FAB-MS (neg. lonen): 492.25 für (M - H)

UV (MeOH) λ_{max} (log ϵ) = 210 (4.17); 249 (3.97)

IR Film auf Irtran:

v: 3429; 2966; 2937; 1737; 1691; 1463; 1374; 1295; 1257; 1185; 1150; 1087; 1029; 1014; 979 cm⁻¹

DC: $R_F = 0.75$

DC-Alufolie 60 F₂₅₄, Merck; Laufmittel:

Dichlormethan/Methanol = 90:10

Detektion: 1. UV-Löschung bei 254 nm

2. Ansprühen mit Vanillin/Schwefelsäure-Reagenz und erhitzen auf 120 °C,

braune Anfärbung

HPLC: $R_t = 5.4 \text{ min}$

Säule: 4 x 250 mm Lichrosorb RP-18 7 µm, Merck:

Fluß: 1,5 ml/min: Laufmittel: Methanol/Wasser = 65:35

Detektor: UV 254 nm

4. Epothilon, gekennzeichnet durch einen oder mehrere der folgenden Parameter:

¹ H-NMR-Daten			13C-NMR-D	¹³ C-NMR-Daten		
Atom			Atom			
2a	2,22	dd	1	170,5		
2b	2,53	dd	2	39,4		
3	4,24	dd.	3	72,9		
6	3,28	m	4	53,2		
7	3,75	dd	5	219,8		
8	1,73	m	6 ·	43,1		
9a	1,4	m	7	74,3		
9b	1,5	m	8	36,6		
10a	1,4	m	9	30,9		
10b	1,4	m	10	22,5		
lla	1,42	m	11	32,3		
. 11b	1,7	m	12	61,3		
12	-		13	61,7		
13	2,8	dd	14	32,4		
14a	1,9	ddd	15	76,9		
14b	2,1	ddd	16	137,5		
15	5,41	dd	17	120,0		
17	6,6	s	18	152,1		
19	6,99	s	19	116,2		
21*	1,05	s	20	165,1		
22*	1,36	s	21*	19,7		
23	1,15	d	22*	21,5		
24	0,92	d	23	13,7		
25	2,05	s	24	17,1		
26	2,69	s	25	15,7		
27	1,28	s	26	19,0		
			27	22,7	$(R^1=CH_3)$	

^{*)} Zuordnung vertauschbar

C₂₇H₄₁NO₆S [507]

FAB-MS (neg. lonen): 506.25 für (M - H)

UV (MeOH) λ_{max} (log ϵ) = 210 (4.17); 249 (3.97)

IR Film auf Irtran:

v = 3400; 2958; 2931, 2875; 1735; 1689; 1629; 1609; 1463; 1378; 1250; 1149; 1049; 977 cm⁻¹

DC: $R_F = 0.75$

DC-Alufolie 60 F₂₅₄, Merck; Laufmittel:

Dichlormethan/Methanol = 90:10

Detektion:

1. UV-Löschung bei 254 nm

2. Ansprühen mit Vanillin/Schwefelsäure-Reagenz und erhitzt auf 120 °C,

braune Anfärbung

HPLC: $R_t = 6.3 \text{ min}$

Säule: 4×250 mm Lichrosorb RP-18 7 μ m, Merck;

Fluß: 1,5 ml/min; Laufmittel: Methanol/Wasser= 65:35

Detektor: UV 254 nm

- 5. Verfahren zum Herstellen von Epothilonen nach einem der vor anstehenden Ansprüche, dadurch *gekennzeichnet*, daß man den Stamm So ce90
- in einem Kohlenstoffquellen, Stickstoffquellen und Mineralsalze enthaltenden Medium kultiviert,
- entweder während der Kultivierung des Stammes oder anschließend ein Adsorberharz zusetzt.
- die Fermenterbrühe abtrennt,
- die Epothilone aus dem Adsorberharz eluiert und
- die Eluate direkt oder über weitere Reinigungsschritte von dem/den Lösungsmittel(n) befreit,
- und gegebenenfalls über Hochdruck/Niederdruckchromatographie und/oder
 Umkristallisation die verschiedenen Epothilone aufreinigt und voneinander trennt.
- 6. Mittel für den Pflanzenschutz in der Landwirtschaft und Forstwirtschaft und/oder im Gartenbau, bestehend aus einem oder mehreren Epothilonen gemäß einem der voranstehenden Ansprüche oder eines oder mehrerer dieser Epothilone enthaltend, gegebenenfalls neben einem oder mehreren üblichen Träger(n) und/oder Verdünnungsmittel(n).
- 7. Mittel nach Anspruch 6, dadurch *gekennzeichnet*, daß es ein Fungizid oder Fungistatikum ist.
- 8. Therapeutisches Mittel, das insbesondere cytotoxische Aktivitäten entwickeln und/oder Immunsuppresion bewirken kann, bestehend aus einem oder mehreren Epothilonen nach einem der Ansprüche 1 bis 4 oder diese Epothilone enthaltend, gegebenenfalls neben einem oder mehreren üblichen Träger(n) und/oder Verdünnungsmittel(n).

G

PCT/EP 92/02656

	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER 5 C07D 493/04; C12P 17/18; AC 1 //(C07D493/04,313:00,303;00) (to International Patent Classification (IPC) or t both	01N 43/90; A61K 31/425 (C12P17/18,C12R1:00) national classification and IPC		
	DS SEARCHED			
Minimum do	ocumentation searched (classification system followed by	classification symbols)		
Int. C	c1. ⁵ CO7D; C12P; A01N; A61K			
Documentati	ion searched other than minimum documentation to the e	extent that such documents are included in the	e fields searched	
Electronic da	ata base consulted during the international search (name	of data base and, where practicable, search t	erms used)	
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where a	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
A	CHEMCIAL ABSTRACTS, vol. 93, Columbus, Ohio, US; abstr Y. SHIMAUCHI ET AL. 'Delt page 1025; see abstract & (SANRAKU-OCEAN CO.) 19 No compound with CN: 74226-4	act No. 72218v, amycin antibiotics' JP, A, 54 038 113 vember 1979,	1	
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
Special "A" docume to be of "E" earlier of "L" docume cited to special "O" docume means "P" docume the prio	categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not considered particular relevance document but published on or after the international filing date ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ent published prior to the international filing date but later than city date claimed actual completion of the international search bruary 1993 (11.02.93)	"T" later document published after the interdate and not in conflict with the applitude principle or theory underlying the document of particular relevance; the considered novel or cannot be consisted when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive combined with one or more other such being obvious to a person skilled in the	cation but cited to understand invention claimed invention cannot be lered to involve an inventive e claimed invention cannot be step when the document is documents, such combination he art	
Name and n	nailing address of the ISA/	Authorized officer		
Euron	ean Patent Office			
Facsimile N		Telephone No.		

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

Internationales Akt

I. KLASSIPIKATION DES ANN	TELDUNGSGEGENSTANDS (bei mehre	ren Klassifikationssymbolen sind alle anzugeben)6						
Nach der Internationalen Patenti	classifikation (IPC) oder nach der national	en Klassifikation und der IPC							
Int.K1. 5 CO7D493/ //(CO7D4	04; C12P17/18; 93/04,313:00,303:00)(C		A61K31/425						
II. RECHERCHIERTE SACHGE									
	Rocherchierter Mindestpriifstoff 7								
Klassifikationssytem		Klassifikationssymbole							
Int.K1. 5	CO7D ; C12P ;	A01N ; A61K							
	Recherchierte nicht zum Mindestprüfstof unter die recherchie	f gehörende Veröffentlichungen, soweit diese irten Sachgebiete fallen ⁸							
III. EINSCHLAGIGE VEROFFI	ATTICHUNCEN 9								
	r Veröffentlichung 11 , soweit erforderlich :	unter Angabe der matigeblichen Teile 12	Betr. Anspruch Nr.13						
A CHEMICA 18. Aug abstrac Y. SHIM antibio Seite I siehe Z & JP,A, 19. Nov	L ABSTRACTS, vol. 93, just 1980, Columbus, Oh t no. 72218v, IAUCHI ET AL. 'Deltamyo ptics'	no. 7, nio, US; cin CEAN CO.)	1						
"A" Veröffentlichung, die de definiert, aber nicht als "E" älteres Dokument, das je tionalen Anneidedatum "I." Veröffentlichung, die ge zweifelhaft erscheinen zu fentlichungstatum einem nannten Veröffentlichun anderen bestouderen Gru "O" Veröffentlichung, die sie eine Benutzung, eine Albezieht	ngegebenen Veröffentlichungen 10: n allgemeinen Stand der Technik besonders bedeutsam anzuseben ist edoch erst am oder nach dem interna- veröffentlicht worden ist eignet ist, einen Prioritätsanspruch alssen, oder durch die das Veröf- anderen im Racherchenbericht ge- gebeigt werden soll oder die aus einem nd angegeben ist (wie ausgeführt) ch auf eine mindliche Offenbarung, usstellung oder andere Maßnahmen or dem internationalen Anzeidefa- inspruchten Prioritätsdatum veröffent-	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach de neddedatum oder dem Prioritätsdatum ist und mit der Anmeidung nicht kolli Verstindnis des der Erfindung zugrun oder der ihr zugrundellegenden Theor Veröffentlichung von besonderer Bede te Erfindung kann nicht als neu oder keit beruhend betrachtet werden "Y Veröffentlichung von besonderer Bede te Erfindung kann nicht als auf erfinruhend betrachtet werden, wenn die Veiner oder meneren anderen Veröffen gorie in Verbindung gebracht wird un einen Fachmann nahellegend ist "A" Veröffentlichung, die Mitglied derseil	alert, soneen aur Aud deliegenden Prinzips ie angegeben ist utung; die beanspruch- auf erfinderischer Tätig- utung; die beanspruch- lerischer Tätigkeit be- eröffentlichung mit tilichungen dieser Kate- d diese Verbindung für						
Datum des Abschlusses der Inter	nationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re-	herchenberichts						
	RUAR 1993	2 5 . 02. 93							
Internationale Recherchenbehöre	le	Unterschrift des bevollmächtigten Bed VOYIAZOGLOU D.	lensteten						

Formhist PCT/ISA/210 (Blott 2) (James 1985)

				6 8
·	4	·		
				i,
	÷			
(46)			•	
		,		